世界知的所有権機関 国 際 事 務 局

B80

特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6 A61K 31/195

A1

(11) 国際公開番号

WO97/09977

(43) 国際公開日

1997年3月20日(20.03.97)

(21) 国際出願番号

PCT/JP96/02583

(22) 国際出願日

1996年9月11日(11.09.96)

(30) 優先権データ

特願平7/235142

1995年9月13日(13.09.95) JP

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 株式会社 ヤクルト本社

(KABUSHIKI KAISHA YAKULT HONSHA)[JP/JP]

〒105 東京都港区東新橋1丁目1番19号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ)

山崎竜太(YAMAZAKI, Ryuta)[JP/JP]

松崎 健(MATSUZAKI, Takeshi)[JP/JP]

橋本秀介(HASHIMOTO, Shusuke)[JP/JP]

横倉輝男(YOKOKURA, Teruo)[JP/JP]

〒105 東京都港区東新橋1丁目1番19号

株式会社 ヤクルト本社内 Tokyo, (JP)

(74) 代理人

弁理士 有賀三幸,外(ARUGA, Mitsuyuki et al.) 〒103 東京都中央区日本橋人形町1丁目3番6号

共同ビル Tokyo, (JP)

(81) 指定国 CA, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調査報告書

(54)Title: SPECIFIC CYCLOOXYGENASE 2 INHIBITOR AND ANTI-INFLAMMATORY AGENT

(54)発明の名称 シクロオキシゲナーゼー2特異的阻害剤及び抗炎症剤

(57) Abstract

A specific cyclooxygenase 2 inhibitor which comprises as the active ingredient 2-(2,6-dichloro-4-hydroxyanilino)-phenylacetic acid represented by formula (1) or its salt, and an anti-inflammatory agent containing the same. The compound inhibits not the cyclooxygenase 1 activity but cyclooxygenase 2 specifically. Thus it scarcely causes any gastrointestinal disorders as the side effect. Further, it is a safe compound having a low toxicity.

(57) 要約

本発明は、次の一般式(1)

で表わされる2-(2, 6-ジクロロ-4-ヒドロキシアニリノ)フェニル酢酸 又はその塩を有効成分とするシクロオキシゲナーゼー2特異的阻害剤及びこれを 含有する抗炎症剤に関する。この化合物は、シクロオキシゲナーゼー1活性を阻 害せず、シクロオキシゲナーゼー2を特異的に阻害する。このため胃腸障害とい う副作用を起こすことが少ない。更に毒性が低く、安全である。

情報としての用途のみ PCTに基づいて公開される国際出順をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード エスフフガイグが ロシア連邦 ススウンガデン ファップ・ボーン シスロウン・エーア ススロウン・ススロース UDEGIKNZDG JMRTAGSZNU ESIRABEHNRUESTPEGPRZIK MTUZBEFGJRYAFGHIMNZEK マネガルンドマンジランド ガギギハアアイロナアシガルスリナアシガルスリナーニョンイイタナーション・ドリララードド ┌─ タジキスタン トルクメニスタン トルット トリニダード・トバゴ ウカライナ ウガンダ スイスコート・ジボアール ソタング 大力 ウズベキスタン共和国 ヴィェトナム ユーゴスラビア クキードスタン 朝鮮民主主義 大韓民国 大力リヒアンシュタイン スリリテンシュ

明 細 書

シクロオキシゲナーゼー2特異的阻害剤及び抗炎症剤

技術分野

本発明はシクロオキシゲナーゼー2特異的阻害剤及び抗炎症剤に関する。

背景技術

シクロオキシゲナーゼは、細胞膜のリン脂質からホスホリパーゼ A_2 により遊離したアラキドン酸に2分子の酸素を添加し、プロスタグランジン G_2 を合成する酵素で、プロスタグランジン E_2 やトロンボキサン B_2 などのプロスタグランジン類合成系における律速酵素である。1971年にVaneが、アスピリンやインドメタシンなどの非ステロイド性抗炎症薬はシクロオキシゲナーゼ活性を阻害し、プロスタグランジン E_2 の産生を抑制することにより抗炎症作用を発現することを報告して以来、多くの非ステロイド性抗炎症薬が製薬企業により開発されてきた。しかし、ほとんどの非ステロイド性抗炎症薬は、炎症部位のプロスタグランジン E_2 以外に、消化管において粘膜保護作用を有するプロスタグランジン E_2 の産生をも抑制することから、胃腸障害作用を有し、この副作用が臨床上問題となっている。

近年、シクロオキシゲナーゼに亜型酵素が存在することが報告されている。従来より知られているシクロオキシゲナーゼー1は胃粘膜、精嚢腺、血小板等の細胞において常に発現しており、生体の恒常性維持に関与していると考えられている。これに対して、新しく発見されたシクロオキシゲナーゼー2は、マクロファージや滑膜細胞等の炎症に関与する細胞をサイトカイン等により刺激すると誘導されることから、炎症反応に深く関与すると考えられている。現在臨床で使用されている非ステロイド性抗炎症薬は、シクロオキシゲナーゼー2以外にシクロオキシゲナーゼー1活性をも阻害することによって、抗炎症作用と同時に胃腸障害を誘発すると考えられている。

そこで、新規抗炎症剤としてシクロオキシゲナーゼー2活性を特異的に阻害す

る薬剤の開発が期待されている。

従って、本発明は、シクロオキシゲナーゼー2活性を特異的に阻害する作用を 示す薬剤及び胃腸障害作用の弱い抗炎症剤を提供することを目的とする。

発明の開示

かかる実情において、本発明者らは鋭意検討を行った結果、2-(2,6-ジ クロロ-4-ヒドロキシアニリノ)フェニル酢酸又はその塩が胃粘膜等において 産生するプロスタグランジンE2を合成するシクロオキシゲナーゼー1活性を阻 害せず、炎症部位において産生するプロスタグランジンE2を合成するシクロオ キシゲナーゼー2を特異的に阻害すること、従って、これを用いれば、胃腸障害 の少ない優れた抗炎症剤になることを見出し、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、次の一般式(1)

$$CH_{2}CO_{2}H$$

$$C\ell$$

$$OH$$

$$C(1)$$

で表わされる2-(2,6-ジクロロ-4-ヒドロキシアニリノ)フェニル酢酸 又はその塩を有効成分とするシクロオキシゲナーゼー2特異的阻害剤を提供する ものである。

また、本発明は上記一般式(1)で表わされる2-(2,6-ジクロロ-4-ヒドロキシアニリノ)フェニル酢酸又はその塩を有効成分とする抗炎症剤を提供 するものである。

また、本発明は上記一般式(1)で表わされる2-(2,6-ジクロロ-4-ヒドロキシアニリノ)フェニル酢酸又はその塩及び薬学的に許容される担体を含 有するシクロオキシゲナーゼ-2特異的阻害剤組成物を提供するものである。

また、本発明は上記一般式(1)で表わされる2-(2,6-ジクロロ-4-ヒドロキシアニリノ)フェニル酢酸又はその塩及び薬学的に許容される担体を含

有する抗炎症剤組成物を提供するものである。

また、本発明はシクロオキシゲナーゼー 2 特異的阻害剤を製造するための上記一般式(1)で表わされる 2 - (2, 6 - ジクロロー 4 - ヒドロキシアニリノ)フェニル酢酸又はその塩の使用を提供するものである。

また、本発明は抗炎症剤を製造するための上記一般式(1)で表わされる2-(2,6-ジクロロ-4-ヒドロキシアニリノ)フェニル酢酸又はその塩の使用を提供するものである。

また、本発明は、上記一般式(1)で表わされる2-(2,6-ジクロロ-4-ヒドロキシアニリノ)フェニル酢酸又はその塩の有効量を患者に投与することを特徴とするシクロオキシゲナーゼー2に起因する疾患の治療方法を提供するものである。

また、本発明は、上記一般式(1)で表わされる2-(2,6-ジクロロ-4-ヒドロキシアニリノ)フェニル酢酸又はその塩の有効量を患者に投与することを特徴とする炎症の治療方法を提供するものである。

発明を実施するための最良の形態

本発明のシクロオキシゲナーゼー 2 特異的阻害剤に用いられる一般式 (1)で表わされる 2 - (2,6-ジクロロー 4 - ヒドロキシアニリノ)フェニル酢酸(以下、4′-ヒドロキシジクロフェナクと略す)は、ジクロフェナクの主血中代謝産物として知られているが、当該化合物(1)が抗炎症作用を有することは全く知られていない。

4'-ヒドロキシジクロフェナクの製造法としては、公知の方法を用いることができ、例えば下記の工程をとることにより効率良く製造できる。

すなわち、市販の2-アミノベンジルアルコールを計算量の塩化ベンゾイルを用いてN-アシル化してベンゾアミド体とし、次いで塩化チオニル中で煮沸還流することで塩化イミドイル(1)を得る。これに市販の2,6-ジクロロ-4-フルオロフェノール(2)を反応させイミデート体(3)へ変換する。この化合物を溶媒を用いることなく加熱(250℃,30分間,チャプマン転移)し、転移成績体(4)を得る。この化合物(4)を常法に従いシアン化物(5)へ導き、次いで濃アルカリで加水分解し、中和後ODSカラムクロマトグラフ法により単離精製する。

4′-ヒドロキシジクロフェナクの塩としては、アルカリ金属塩、特にナトリウム塩が好ましい。

本発明のシクロオキシゲナーゼー2特異的阻害剤又は抗炎症剤は、特に制限さ

れないが、例えば慢性関節リウマチ等の各種炎症を持つ患者に使用するのが好ましい。

本発明のシクロオキシゲナーゼー 2 特異的阻害剤又は抗炎症剤を患者に投与する場合、好ましい投与量は、患者の年齢、症状等により異なるが、通常、成人一人一日当たり、有効成分として 2 0~2 0 0 mgを 1~数回に分けて投与するのが好ましい。投与経路としては、特に制限されず、例えば経口投与、注射による投与、直腸投与等が挙げられる。

本発明のシクロオキシゲナーゼー 2 特異的阻害剤及び抗炎症剤は、上記 4 ′ ーヒドロキシジクロフェナク又はその塩を有効成分として含有するが、それ以外に通常の医薬組成物に用いられている剤型化のための任意成分を任意の配合量で含有することができる。この様な任意成分としては、賦形剤、増量剤、結合剤、湿潤化剤、崩壊剤、界面活性剤、滑沢剤、分散剤、緩衝剤、保存剤、矯味剤、香料、被膜剤等を例示できる。

また、経口投与用の剤型としては例えば散剤、顆粒剤、錠剤、糖衣錠、カプセル剤、アンプル剤等が、注射剤としては皮下、筋肉又は静脈注射剤が挙げられる。

実施例

次に本発明を実施例を挙げて更に具体的に説明するが、これらは単に例示であって本発明を制限するものではない。

実施例1(シクロオキシゲナーゼ特異的阻害作用)

4'-Lin+2ジクロフェナク、ジクロフェナク又はインドメタシン溶液 $2\mu\ell$ (DMSO (ジメチルスルホキシド) に溶解,最終濃度 $0.01\sim 100\mu\text{M}$) に、1mMエピネフリン、2mMフェノール、 $200\mu\text{g}$ / $\text{m}\ell$ のヒツジ精嚢腺ミクロソーム(シクロオキシゲナーゼー1)又は5units のシクロオキシゲナーゼー2を含む50mMトリスー塩酸緩衝液(pH 8.0) $100\mu\ell$ を添加し、37%で5分間プレインキュベートした。インキュベート後、5mMアラキドン酸溶液(エタノールに溶解)を $2\mu\ell$ 添加(最終濃度 $100\mu\text{M}$)して、更に5分間インキュベートした。5分間のインキュベート後に、22mM塩化第1鉄溶液を $10\mu\ell$ 添加し、0%にして反応を停止した。反応停止後、 $10000\times\text{g}$ 、5

分間遠心し、その上清のプロスタグランジンE2量を酵素免疫測定法によって測定した。被験薬のシクロオキシゲナーゼ阻害作用は、上記の操作を2回繰り返して得たプロスタグランジンE2産生量の平均値と、被験薬の代りにDMSOを用いて同様の処理を行った場合のプロスタグランジンE2産生量から産出した。各種濃度におけるシクロオキシゲナーゼー1及び2の阻害率を表1及び表2に示す。

表 1

シクロオキシゲナーゼー1阻害率(%)					
	0.01	0.1	1	10	100(μM)
4′-ヒドロキシジクロフェナク	0	0	13	3	15
インドメタシン	15	30	40	55	85
ジクロフェナク	25	25	38	57	87

表 2

シクロオキシゲナ・	ーゼージ	2阻害2	室 (%)		
	0.01	0.1	1	10	100(μM)
4′-ヒドロキシジクロフェナク	21	18	22	82	90
インドメタシン	25	28	50	88	90
ジクロフェナク	20	40	80	88	90

表1及び表2からインドメタシン及びジクロフェナクにシクロオキシゲナーゼー1及びシクロオキシゲナーゼー2阻害作用が認められる。一方、4¹ーヒドロキシジクロフェナクにはシクロオキシゲナーゼー1阻害作用は認められず、シクロオキシゲナーゼー2活性に対する阻害作用のみが認められる。

実施例 2 (ヒト滑膜細胞の IL-1 β 刺激プロスタグランジン E_2 産生に及ぼす 4' ーヒドロキシジクロフェナクの作用)

慢性関節リウマチ患者より得た滑膜組織をシャーレに入れ、切断、細切し、0.2%コラゲナーゼ溶液を添加し、5%CO2、37℃条件下で2時間放置した。更に0.25%トリプシン溶液を同量添加して2時間放置した。単離した細胞を回収し、遠心(170×g,10分間)して上清を除去後、培

地(DMEM(ダルベッコ改変最少必須培地)に10%FCS(ウシ胎児血清), 2 mM $L-\mathcal{O}$ U \mathcal{O} U \mathcal{O} \mathcal{O} イシン、25 ng/mlファンギゾンを添加)を添加して1回洗浄した。細胞を培地 に浮遊してシャーレに分注し、5%СО₂、37℃条件下で培養した。シャーレ. の底に付着した細胞を滑膜細胞とした。ヒト滑膜細胞1×10°cells/ml を24穴プレートに1mlずつ分注して5%CO₂、37℃条件下で培養し、ウエ ルのほぼ全面を覆うほどに細胞が増殖した後、培地を1%FCS含有SFM -101培地(日水製薬社製)に交換した。指定のウエルに4′-ヒドロ キシジクロフェナク、インドメタシン又はジクロフェナク溶液 $5 \mu \ell$ (最終濃度 0. 001~100μM) を添加し、更にIL-1β溶液10μℓ (最終濃 度 $2~0~0~pg/m\ell$) 、アラキドン酸溶液 $1~0~\mu~\ell$ (最終濃度 $1~0~\mu$ M) を添加して 22時間、5%СО₂、37℃条件下で培養した。培養後、上清を採取してメン プランフィルター(孔径 0. 2 2 μm, MILLIPORE)を用いて濾過し、 滤液中のプロスタグランジンE2量を酵素免疫測定法によって測定した。ヒト滑 膜細胞のプロスタグランジンE。産生に対する被験薬の効果は、上記の操作を3 回繰り返して得たプロスタグランジンE₂産生量の平均値と、被験薬の代り にDMSOを用いて同様の処理を行った場合のプロスタグランジンE。産生量か ら産出した。結果を表3に示す。

表 3

プロスタグランジンE ₂ 抑制率 (%)						
	0. 001	0. 01	0.1	1	10	100(μM)
4′ーヒドロキシジクロフェナク	-3	0	35	100	100	100
インドメタシン	-3	5	62	100	100	100
ジクロフェナク	14	61	99	100	100	100

表3の結果から4 ーヒドロキシジクロフェナクのプロスタグランジン E_2 抑制作用は、インドメタシンとほぼ同程度である。滑膜細胞などの炎症関連細胞では IL-1 β で刺激することによりシクロオキシゲナーゼー 1 の発現に影響することなくシクロオキシゲナーゼー 2 の発現が誘導されることが報告されており、

4′ーヒドロキシジクロフェナクは細胞レベルの試験においてもシクロオキシゲナーゼー2を阻害すると考えられる。

参考例(血小板のトロンボキサンB。産生に及ぼす 4^{\prime} ーヒドロキシジクロフェナクの作用)

ネンプタール麻酔下、ウサギから心臓採血によって得た新鮮な血液(血液 9 容 量にACD(クエン酸デキストロース);65㎜クエン酸,85㎜クエン酸ナト リウム二水和物、110mMグルコースを1容量添加)を200×g、10分間遠 心し、上清を分取した。その上清を700×g、10分間遠心し、沈殿した血小 板を等張トリスー塩酸緩衝液(50mlトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン, 150mM NaCℓ, imM EDTA (エチレンジアミン四酢酸), 5mMグルコ ース、pH7. 2)で懸濁して、更に700×g、10分間遠心して洗浄した。再 度洗浄後、沈殿した血小板を等張HEPES(2-〔4-(2-ヒドロキシエチ ル) -1-ピペラジニル] エタンスルホン酸) 緩衝液(10ml HEPES, 血小板濃度を3×10°ce11s/πℓに調製した。調製した血小板を試験管に $1 m \ell$ ずつ分注し、4' ーヒドロキシジクロフェナク、インドメタシン又はジクロ フェナク溶液 5 μ ℓ (最終濃度 0.001~100 μM) を添加して、30分間、 37℃でプレインキュベートした。インキュベート後、200mM CaCℓ₂ $10 \mu \ell$ (最終濃度 2 mM)、1 mMアラキドン酸 $5 \mu \ell$ (最終濃度 $5 \mu \text{ M}$) を添加 して更に5分間インキュベートした。インキュベート後、試験管を氷槽に移して 反応を停止し、1500×g、4℃、10分間遠心し、上清をメンブランフィル ター(孔径0. 22μm, MILLIPORE) を用いて濾過後、濾液中のトロ ンボキサンB2量を酵素免疫測定法によって測定した。血小板のトロンボキサン B2 産生に対する被験薬の効果は、上記の操作を3回繰り返して得たトロンボキ サンB₂産生量の平均値と、被験薬の代りにDMSOを用いて同様の処理を行っ た場合のトロンボキサンB2産生量から産出した。結果を表4に示す。

表 4

トロンボキサンB ₂ 抑制率 (%)						
	0.001	0.01	0.1	1	10	100(μM)
4′ーヒドロキシジクロフェナク	-25	-25	0	7	15	7 7
インドメタシン	2	50	76	77	78	78
ジクロフェナク	46	70	68	77	93	99

表 4 の結果からインドメタシン及びジクロフェナクにトロンボキサン B_2 産生抑制作用が認められる。一方 4' ーヒドロキシジクロフェナクの抑制作用はインドメタシンと比較して明らかに弱い。血小板はシクロオキシゲナーゼー1活性によってトロンボキサン B_2 を産生することが知られており、4' ーヒドロキシジクロフェナクのシクロオキシゲナーゼー1阻害作用は、細胞レベルの試験においても弱いと考えられる。

実施例3

以下に示す成分を混和して、その混和物を打錠した。

表 5

4′-ヒドロキシジクロフェナク	100mg
乳糖	100mg
バレイショデンプン	39mg
微結晶セルロース	30mg
合成ケイ酸アルミニウム	30mg
ステアリン酸カルシウム	lmg
全量 (1 錠分)	300 mg

上述したように、4′ーヒドロキシジクロフェナクは、シクロオキシゲナーゼー2を特異的に阻害するため、これを抗炎症剤に用いると、胃腸障害等の副作用が少ない抗炎症効果を示す。

産業上の利用可能性

本発明のシクロオキシゲナーゼー2特異的阻害剤は、胃粘膜等において産生す

るプロスタグランジンE2を合成するシクロオキシゲナーゼー1活性を阻害せず、 炎症部位において産生するプロスタグランジンE2を合成するシクロオキシゲナ ーゼー2を特異的に阻害する。

また、4′-ヒドロキシジクロフェナク又はその塩を有効成分とする抗炎症剤を用いれば、胃腸障害という副作用を起こすことなく優れた抗炎症効果を示す。また、本剤は非ステロイド性抗炎症剤として既に臨床で使用されているジクロフェナクの主血中代謝物であり、毒性が低く、安全である。

請求の範囲

1. 次の一般式(1)

$$CH_2CO_2H$$

$$C\ell$$

$$OH$$

$$C$$

$$(1)$$

で表わされる2-(2, 6-ジクロロ-4-ヒドロキシアニリノ)フェニル酢酸又はその塩を有効成分とするシクロオキシゲナーゼ-2特異的阻害剤。

- 2. 請求項1記載の一般式(1)で表わされる2-(2, 6-ジクロロ-4-ヒドロキシアニリノ)フェニル酢酸又はその塩を有効成分とする抗炎症剤。
- 3. 請求項1記載の一般式(1)で表わされる2-(2,6-ジクロロ-4-ヒ ドロキシアニリノ)フェニル酢酸又はその塩及び薬学的に許容される担体を含 有するシクロオキシゲナーゼ-2特異的阻害剤組成物。
- 4. 請求項1記載の一般式(1)で表わされる2-(2,6-ジクロロ-4-ヒ ドロキシアニリノ)フェニル酢酸又はその塩及び薬学的に許容される担体を含 有する抗炎症剤組成物。
- 5. シクロオキシゲナーゼー 2 特異的阻害剤を製造するための請求項1 記載の一般式(1)で表わされる2-(2,6-ジクロロ-4-ヒドロキシアニリノ)フェニル酢酸又はその塩の使用。
- 6. 抗炎症剤を製造するための請求項1記載の一般式(1)で表わされる2 -(2,6-ジクロロ-4-ヒドロキシアニリノ)フェニル酢酸又はその塩の 使用。
- 7. 請求項1記載の一般式(1)で表わされる2-(2,6-ジクロロ-4-ヒ ドロキシアニリノ)フェニル酢酸又はその塩の有効量を患者に投与することを 特徴とするシクロオキシゲナーゼ-2に起因する疾患の治療方法。
- 8. 請求項1記載の一般式(1)で表わされる2-(2, 6-ジクロロ-4-ヒ ドロキシアニリノ)フェニル酢酸又はその塩の有効量を患者に投与することを

特徴とする炎症の治療方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

International application No.

PCT/JP96/02583

<u> </u>	COTTO A STOLY OF OUR DEPOSIT A CASSESSE					
A. CL.	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER . C1 ⁶ A61K31/195					
ł	to International Patent Classification (IPC) or to bot	th national classification and IPC				
	LDS SEARCHED					
Minimum o	documentation searched (classification system followed	by classification symbols)				
Int	. C16 A61K31/195					
Documents	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched					
	lats base consulted during the international search (name ONLINE	of data base and, where practicable, search t	erms used)			
	JMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where		Relevant to claim No.			
X	Peter Moser et al. Synthes Structure-Activity Relatio Analogues. Journal of Medi Vol. 33, No. 9, 1990 p. 23	nships of Diclofenac	1, 3, 5			
A	p. 2360, 2362-2365		2, 4, 6			
А	WO, 94/14977, A1 (Merck Fr. July 7, 1994 (07. 07. 94) & US, 5543297, A & JP, 8-5		1 - 6			
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
	categories of cited documents: nt defining the general state of the art which is not considered	"T" later document published after the intern date and not in conflict with the applic	sational filing date or priority			
to be of	barticular relevance	the principle or theory underlying the	iaveation			
"L" docume cited to	ocument but published on or after the international filing date at which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified)	considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered at the step when the document is taken alone	cred to involve an inventive			
"O" docume means	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	ng to an oral disclosure, use, exhibition or other considered to involve an inventor step when the document is combined with one or more other such documents, such combination				
"P" docume the prior	nt published prior to the international filing date but later than rity date claimed	being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent i				
Date of the	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international search	ch report			
Nove	ember 21, 1996 (21. 11. 96)	December 3, 1996 (•			
	ailing address of the ISA/	Authorized fficer				
Japa	nese Patent Office					
Facsimile No	D.	Telephone No.				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP96/02583

Box I	Observations where certain claims were f und unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	ernational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
Sear	Claims Nos.: 7 - 8 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Claims 7 and 8 pertain to methods for treatment of the human or animal body therapy and thus relate to a subject matter which this International rching Authority is not required, under the provisions of Article 17(2)(a)(i) the PCT and Rule 39.1(iv) of the Regulations under the PCT, to search.
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
	mational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark	n Protest The additi nal search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

}:

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP96/02583

A. 発明の	属する分野の分類(国際特許分類(IPC))		
Int. Cl ⁶	A61K31/195		
B. 調査を			
調査を行った	最小限資料(国際特許分類 (IPC))		
Int. C1	A61K31/195		
最小限資料以			
	用した電子データベース(データベースの名称 ONLINE	、調査に使用した用語)	
C. 関連す			<u>. , , , , , , , , , , , , , , , , ,</u>
引用文献の			関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する Peter Moser et al. Synthesis and Quantit	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
A	of Diclofenac Analogues. Journal of Med 1990 p. 2358-2368 特に p. 2360, 2362-2365	icinal Chemistry, Vol. 33, No. 9,	1, 3, 5 2, 4, 6
A	WO, 94/14977, A1 (メルク フ) 7. 7月. 1994 (07. 07. 94) JP, 8-504584, A	ロスト カナダ インコーポレーテッド & US, 5543297, A &	1 – 6
□ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □	さにも文献が列挙されている。		
		□ パテントファミリーに関する別i	紙を参照。
もの 「E」先行文献 の 「L」優先権言 文献(選 「O」口頭によ	車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 状ではあるが、国際出願日以後に公表されたも 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 (は他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) はる開示、使用、展示等に言及する文献 質日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表さて出願と矛盾するものではなく、 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当 の新規性又は進歩性がないと考え 「Y」特に関連のある文献であって、当 上の文献との、当業者にとって自 よって進歩性がないと考えられる 「&」同一パテントファミリー文献	発明の原理又は理 該文献のみで発明 られるもの 該文献と他の1以 明である組合せに
国際調査を完了	21. 11. 96	国際調査報告の発送日 03.12	96
日本国 委	0名称及びあて先 国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100	特許庁審査官 (権限のある職員) 瀬 下 浩 一	4C 9455
東京都	第千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3453



国際出願番号 PCT/JP96/02583

第I欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの1の続き)
法第8条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。
1. X 請求の範囲 7-8 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
請求の範囲7-8は、治療による人体又は動物の体の処置方法に該当し、PCT17条(2)(a)(i)及び PCT規則39(iv)の規定により、この国際調査期間が調査をすることを要しない対象に係るものである。
2. 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. □ 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの2の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
1. 出願人が必要な迫加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2. □ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. U 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査手数料の異態の申立てに関する注意